PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-099361

(43) Date of publication of application: 08.05.1987

(51)Int.CI.

C07D231/54

C07D405/12

// A61K 31/415

(C07D405/12

C07D231:00

C07D303:00

(21) Application number : **60-239788**

(71)Applicant: MORISHITA SEIYAKU KK

(22) Date of filing:

25.10.1985

(72)Inventor: MATSUO YOSHIO

TAKEHARA HIROYUKI TANIMURA KENJIRO TAKAGI TAKASHI NISHIDA SEIЛ

(54) INDENO(1,2-C)PYRAZOLE DERIVATIVE

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: The indeno[1,2-c]pyrazole derivative of formula [R is (branched) ≥2C alkyl, epoxyalkyl, acyl or lower alkyl substituted with carboxyl, alkoxycarbonyl, carbamoyl, alkylcarbamoyl or dialkylcarbamoyl].

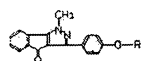
EXAMPLE: 1-Methyl-3-(4-

isobutoxyphenyl)indeno[1,2-c]pyrazol-4-(1H)-

USE: Useful as a carcinostatic agent. It has tumor proliferation suppressing activity and is free from

toxicity.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by using 1- methyl-3-(4hydroxyphenyl)indeno[1,2-c]pyrazol-4-(1H)-one as a raw material, converting the hydroxyl group to a metallic salt such as sodium salt and reacting with an acid anhydride, etc., in an inert solvent.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

四公開特許公報(A) 昭62-99361

@Int.Cl.1

明者

⑫発

證別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)5月8日

C 07 D 231/54 405/12 7166-4C 7431-4C **

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

図発明の名称 インデノ〔1,2−c〕ピラゾール誘導体

②特 願 昭60-239788

愛出 願 昭60(1985)10月25日

②発明者松尾純郎 磁質県野洲郡野洲町大篠原1658番地森下製薬株式会社薬 理研究所内

⑫発 明 者 竹 原 広 幸 滋賀県野洲郡野洲町大篠原1658番地 森下製薬株式会社薬

理研究所内

砂発 明 者 谷 村 健 次 郎 滋賀県野洲郡野洲町大篠原1658番地 森下製業株式会社薬 理研究所内

木 隆 滋賀県野洲郡野洲町大篠原1658番地 森下製薬株式会社薬 理研究所内

大阪市東区道修町 4 丁目29番地

①出 願 人 森下製薬株式会社 最終頁に続く

nya 🚑 🏗

1. 発明の名称

インデノ(1.2~c)ピラゾール誘導体

2. 特許請求の範囲

一般式

(式中、Rは分枝を有することもある炭岩数2以上のアルキル基、エポキシアルキル基、アシル基、又はカルボキシ基、アルコキシカルポニル基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基若しくはジアルキルカルバモイル基で置換された低級アルキル基を示す。) で表されるインデノ(1,2-c)ピラゾール誘導体。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、有用な抗癌剤となり得る新規インデ ノビラゾール誘導体に関する。

(従来の技術及び問題点)

本発明者もは、先に、本発明化合物の原料として使用の1-メチル-3-(4-ヒドロキシフェニル)インデノ(1,2-c)ピラゾール-4-(1川)-オン(以下、化合物1と略記)を含む一連のピラゾール誘導体が強力な抗癌作用を示し低海性であること、とりわけ抗癌剤特有の骨髄抑制作用が弱いことを見出した(特開昭60-130521)。しかし、系統的な研究としてさらに有効且つ安全な運物を探究する余地が残されていた。

(問題点を解決するための手段)

そこで本発明者らは、先の研究で最も有力と判明した前記化合物 I の誘導体について鋭意研究した結果、所期の目的を達成する化合物を見出し、 本発明を完成することができた。

すなわち、本発明は、より有用な抗癌剤を提供 するための一般式

(式中、Rは分枝を有することもある世景数 2以上のアルキル毯、エポキシアルキル器、アシル毯、又はカルポキシ基、アルコキシカルポニル塩、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基で置換された低級アルキル基を示す。) で表されるインデノ (1, 2 - c) ピラゾール誘導体に関する。

前記一般式中のRに関し、「分技を有することもある炭素数2以上のアルキル番」としては、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソプチル基、トル基、インプチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘアナル基、オクチル基等が挙げられ、「エポキシアルキル基」としては、2.3-エポキシピルス・ファルを、アシルを」としては、アセチル基、ブロピオニールを、ブチリル基、マロニル基、ブレリル基、マロニル基、スクシニル基、グルクル基等が挙げられ、また「カルボキン基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキ

神した後、反応液を水中にあけ、折出した結晶を は取しエクノールから再結晶して、融点 1 3 0 ~ 1 3 2 でを示す 1 ーメチルー 3 ー (4 ーイソブト キシフエニル) インデノ (1, 2 - c) ピラゾー ルー4 ー (1 H) ーオンの淡黄色針状晶 1.88 (収率 5 4.2%) を得た。Mass m/e: 3 3 2 (M*)。

(実施例2)

化合物 [2.76g(0.01モル)に無水ピリジン50mgを加え、次いでパルミトイルクロリド3.3g(0.012モル)を加え50でで3時間機伴した。反応液を氷水中にあけ折出した結晶を違取し、ベンゼン-イソプロピルエーテルから再結晶して融点94~97でを示す1ーメチル-3-(4-パルミトイルオキンフェニル)インデノ(1.2-c)ピラゾール-4(1Ⅱ)ーオンの淡黄色初末2.1g(収率40.9%)を得た。Mass m/c:514(M゚)。

(实施例3)

A) 化合物 1 11.0g(0.04モル)を

ルカルバモイル基若しくはジアルキルカルバモイル基で置換された低級アルキル基」としては、カルボキシメチル基、エトキシカルボニルメチル基、カバモイルメチル基、エチルカルバモイルメチル基、ジエチルカルバモイルメチル基等を挙げることができる。

本発明化合物は、前記化合物 | を原料とし、常法にしたがって容易に製造できる。例えば、化合物 | の水酸塩を一旦ナトリウム等の金属塩とした 後、又は単に炭酸カリウムやピリジン等の塩基の共存下、前記尺に対応するアルキルハライド、酸ハライド若しくは酸無水物を不活性溶媒中で作用させればよい。

(実施例1)

化合物 1 2.76g(0.01モル)を、水 酸化ナトリウム 0.4gを含む 10m 2の水溶液 に加えて完全に溶解した後、被圧にて水分を落発 乾固した。この残渣にジメチルホルムアミド 30 m 2及びイソプチルプロミド 1.6g(0.012 モル)を加え、100~110でで30分加熱機

ジメチルホルムアミド100m 4に溶解し、カリウムtert-プトキシド4.5 g(0.04モル)を加えた後、プロム酢酸エチル8.0 g(0.04モル)を加えを後、プロム酢酸エチル8.0 g(0.0 f(0.0)を加えた後、プロム酢酸エチル8.0 g(0.0)を加えを氷水中にあけ、折出した結晶をジメチルホルムアミドとイソプロピルエーテルから再結品して融点165~171でを示す1-メチルー3-(4-エトキシカルポニルメトキシフェニル)インデノ(1.2-c)ピラゾールー4(1H)-オンの凌費色初末6.5 g(収率45.1%)を得た。Mass m/e:362(M*)。

B) 何記A) の生成物 3.6g (0.01モル)に 1 %水酸化ナトリウム水溶液 5 0 m 4 を加え5 0 で 4 時間優伴した。冷後、塩酸を加えて中和し、 折出した結晶をジメチルホルムアミドとイソプロビルエーテルから 阿結晶して融点 2 5 3 ~ 2 5 9 でを示す 1 - メチル - 3 - (4 - カルボキシメトキシフェニル) インデノ (1.2 - c) ビラゾール - 4 (1 II) - オンの凌渡色粉末6.5g (収率53.9%)を得た。 Mass m/e: 334

(M').

(実施例 4 ~ 1 8)

前記実施例に準拠して反応及び後処理を行って 第1表に記載の化合物を得た。

第1表

実統例	R	仪率 (%)	点紙 (プ)	Mass m/e (M°)
4	CH 2 CH 2	5 9	172-176	3 0 4
5	CII	4 5	138-140	3 1 8
6	CH.(CH.).CH.	5 1	145-147	3 3 2
7	CH-CH-CH:	2 8	150-152	3 3 2

8	Cu*cucu*cu*cu*	4 6	149-152	360
9	CH*CONH* .	. 4 0	260-262	3 3 3
10	CH *CONNCO *CH *	4 3	194-196	3 6 1
11	CH = CONII (C = H s) =	3 8	154-156	3 8 9
12	COCH,	6 5	220-224	3 1 8
13	COCHICHI	5 3	162-164	3 3 2
14	COCH.CH.CH,	6 0	169-170	3 4 6
15	CO (CH ;) ; CH ;	4 5	114-116	3 6 0
16	COCH zCII (CH a) z	4 2	136-138	3 6 0

17	COC (CH 2) 2	3 8	172-173	360
18	COCHECHECOECHE	3 1	158-161	3 9 0

(発明の作用及び効果)

実施例1~18の化合物及び化合物1について、マウスに移植した同植腹瘍(ザルコーマ180)の増殖抑制作用に関する実験とラットを用いた急性毒性試験を行った結果、所期の目的通り腫瘍増殖抑制作用の強化及び/又は毒性の軽減が認められた。

特許出願人 森下製築株式会社

第1頁の続き

@Int.Cl.4

識別記号 ADU

庁内整理番号

A 61 K 31/415 (C 07 D 405/12 231:00 303:00)

⑩発 明 者 田 誠 可

磁賀県野洲郡野洲町大篠原1658番地 森下製薬株式会社薬

理研究所内